(19)日本国特許庁(JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開平6-73095

(43)公開日 平成6年(1994)3月15日

(51)Int.Cl. ⁵ C 0 7 K 13/00	識別記号	庁内整理番号 8517-4H	FI	技術表示箇所
A 6 1 K 37/02	ABD	8314-4C		
•	ADU	8314-4C		
C 1 2 P 21/02	. к	8214-4B		·
		8931 —4B	C 1 2 N	15/ 00 A
			審査請求	育 発明の数1(全14頁) 最終頁に続く
(21)出願番号	特願平5-202977		(71)出願人	000002912
(62)分割の表示	特願平3-108789の	分割		大日本製薬株式会社
(22)出願日	昭和59年(1984)12人	₹25日		大阪府大阪市中央区道修町2丁目6番8号
			(72)発明者	山田 正明
	•			京都府京都市北区紫野西莲台野町13番地
•			(72)発明者	古谷 秦治
				大阪府豊中市上新田 2 - 6 -25-110
			(72)発明者	山吉 迪子
			1 .	大阪府豊中市西緑丘3丁目8番14号
			(72)発明者	野竹 三津恵
				大阪府吹田市山田北15番 5 —601号
			(72)発明者	山岸に純一
•				大阪府豊中市上新田2丁目23の14
			(74)代理人	弁理士 坪井 有四郎

(54) 【発明の名称】 ヒト インターロイキン1活性を有するポリペプチド

(57)【要約】

【構成】 ヒト インターロイキン1 αをコードするD NAを微生物中で増殖可能な形質発現ベクターに組み込み、形質発現ベクターを構築し、これを用いて微生物を形質転換し、この形質転換体を培養することより産生されるヒト インターロイキン1活性を有するポリペプチド。

【効果】 免疫応答、生体の防御及びその修復等に関与するので、免疫不全症に対する治療薬や抗腫瘍剤として期待される。

【特許請求の範囲】

【請求項1】 配列番号2で示されるアミノ酸配列を有するヒト インターロイキン1α前駆体又はその対立遺伝子変異体又は該前駆体若しくは変異体のN末端領域をヒト インターロイキン1活性が消失しない限度において欠失せしめたアミノ酸配列を有するポリペプチド。

【請求項2】 ヒト インターロイキン1 α 前駆体又は その対立遺伝子変異体のN末端側の少なくとも62アミノ酸残基が欠失してなるポリペプチドである請求項1記 載のポリペプチド。

【請求項3】 ヒト インターロイキン1α前駆体のN 末端側の62アミノ酸残基が欠失してなるポリペプチドである請求項1記載のポリペプチド。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明はヒト インターロイキン 1をコードするクローン化DNAを組み込んだベクター により形質転換された宿主を培養することにより生産さ れるヒト インターロイキン1及びそれと実質的に同等 の生物活性を有する物質に関する。

[0002]

【従来の技術】Geryらはヒト マクロファージの培養上 清中に、マイトーゲンによるマウス胸腺細胞分裂作用を 促進させる物質を見出し、これをリンパ球活性化因子 (lymphocyte activating factor、以下LAFと略記する) と名付けたが、1979年以降、インターロイキン1 (以下、IL-1と略記する) の名称が用いられている。従って本明細書においてもこのような物質をインターロイキン1として扱う。

【0003】 IL-1はT細胞やB細胞の増殖分化を促進させ、またT細胞に作用してリンホカイン、特にインターロイキン2(T細胞増殖因子)の産生を促進させる効果を有し、抗体産生や細胞性免疫の調節に重要な役割を果たす因子の一つと考えられている〔Staruch, M.J., et al., J. Immunol., 130, 2191 (1983)〕。その他、プロスタグランジンEやコラゲナーゼの産生促進, 繊維芽細胞の増殖促進, 又はインターロイキン2やインターフェロンの有するNK(ナチュラル キラー)細胞活性化作用を増強させる効果があると報告されている〔Simon, P.L., etal., "Lymphokines" vol. 6, p. 47 (1982), Academic Press Inc., New York〕。

【0004】このようにIL-1は免疫応答のみならず、生体の防御やその修復等にも関与する生体物質であり、免疫不全症に対する治療薬や抗腫瘍剤としての臨床応用が期待されている。

【0005】 IL-1のこれまでの取得方法は、主としてマクロファージや末梢単核細胞又はマクロファージ様株化細胞(例えばマウスP388D、細胞)や単球性又は骨髄性白血病細胞等を適当な誘導剤の存在下で培養し、その培養上滑中より単離するものである。

【0006】ヒトIL-1は、ヒト単球性白血病株化細胞であるU937細胞及びヒト末梢単核細胞の培養上清から分離精製され、その分子量が11,300及び15,000ダルトンであると報告されている [Mizel, S.B., et al., J. Immunol., 131, 1834 (1983); Schmidt, J.A., J. Exp. Med., 160, 772 (1984)]。

【0007】最近、マウス $P388D_1$ 細胞を用いマウス IL-1をコードする cDNAをクローニングし、 IL-1活性を有する 156 個のアミノ酸から成るポリペプチドを大腸菌で生産させることに成功したと報告されている [Lomedico, P.T., etal., Nature, 312, 458 (1984)]。

[0008]

【発明の目的】本発明者らは、遺伝子組み換え技術を応用してヒトIL-1を製造すべく鋭意研究を続けた結果、ヒトIL-1をコードするクローン化DNAの単離に成功し、このクローン化DNAを組み込んだ組み換え体プラスミドで形質転換された微生物がIL-1を産生することを確認し、本発明を完成した。

【0009】更に詳述すれば、本発明者らはヒト白血病 細胞をin vitroで分化誘導剤と共に培養し、マクロファージ様細胞に分化させた細胞をIL-1産生のための誘導剤と共に培養し、該細胞中にIL-1mRNAを産生 蓄積させ、このmRNAを鋳型としてcDNAライブラリーを作製し、この中からヒトJL-1をコードするDNAのクローン化に成功し、その塩基配列を決定した。そして、該クローン化DNAを形質発現ベクターに組み込ませ、該ベクターで形質転換された宿主中にヒトIL-1活性を有するポリペプチドを産生せしめることに成功した。この研究過程において、ヒトIL-1が前駆体として作られること及びその全アミノ酸配列を明らかにした。

[0010]

【発明の構成及び効果】ヒトIL-1前駆体をコードするDNAは配列番号1の塩基配列で表される。

【0011】配列番号1で示される塩基配列を有するDNAは、配列番号2で表されるポリペプチドをコードする。

【0012】ヒトIL-1の生物活性発現には、必ずしも配列番号2で表されるポリペプチドの全構造を必要としない。このことは配列番号2中、C末端から209残基のアミノ酸から成るポリペプチドはLAF活性を有していることからも明らかである。

【0013】従って、配列番号2で表されるポリペプチドはヒトIL-1の前駆体であり、その生物活性に必須な部分はそのC末端側に存在すると考えられる。

【0014】ヒトIL-1をコードするDNAには、配列番号2に対応する塩基配列の全部もしくはその下流部を有するDNA及びその部分的に修飾されたDNA並びにこれらの対立遺伝子変異体DNAが包含される。

【0015】ヒトIL-1をコードするDNAを組み込んだ形質発現ベクターで形質転換された宿主により産生されるポリペプチド又はその分解物がヒトIL-1と実質的に同等な生物活性を有するか或いは潜在的にそのような活性を有する限り、これらのポリペプチドは本発明に係るポリペプチドに包含される。以下これらのポリペプチドを「本発明に係るポリペプチド」と総称する。

【0016】なお、上述の部分的に修飾されたDNAとは、配列番号1で表される全塩基配列又はその下流部の塩基配列において、一部のコドンが欠失及び/又は他のコドンで置き換えた塩基配列、及び/又は他のコドンが挿入及び/又は付加された塩基配列を有するDNAを意味する。

【0017】ヒトIL-1をコードするDNAは、ヒト白血病細胞を分化誘導剤と共に培養し、マクロファージ 様細胞に分化させた細胞又はヒトマクロファージ或いはヒト末梢単核球を誘導剤と共に培養し、該細胞からヒトIL-1mRNAを含む画分を分離し、これをもとにしてcDNAライブラリーを作製し、これよりヒトIL-1cDNAをクローン化することにより製造することができる。

【0018】このヒトIL-1をコードするDNAは従来既知の手法を用いて、該DNAの塩基配列の一部のコドンが欠失及び/又は他のコドンで置き換えた塩基配列,及び/又は他の塩基配列が挿入及び/又は付加された塩基配列を有するDNAに修飾することができる。該DNA又はその修飾体DNAは更にそのコドンの一部を対応する縮重コドンと置き換えることも可能である。

【0019】ヒトIL-1をコードするDNAの製造法を工程順に示すと以下の通りである。

- (1) ヒトマクロファージ又はマクロファージ様細胞 を誘導剤と共に培養する。
- (2) 該細胞からヒトIL-1mRNAを含む画分を分離する。
- (3) 該mRNAを鋳型として逆転写酵素を用いてsscDNAを合成し、次いでdscDNAに変換する。
- (4) 該dscDNAをベクターに組み込む。
- (5) 該組み換え体を宿主に導入し、形質転換せしめ c DNAライブラリーを作製する。
- (6) 該ライブラリーからヒトIL-1をコードする cDNAをクローニングする。
- (7) 所望により、該クローン化 c DNAを改築する。

【0020】ヒトIL-1cDNAを組み込んだ形質発現ベクターにより形質転換した宿主を培養し、その宿主中又は培地中にヒトIL-1の生物活性或いは潜在活性を有するポリペプチドを産生せしめることができる。

【0021】以下にヒトIL-1をコードするDNAの 製造方法並びに本発明に係るポリペプチドの産生方法を より具体的に説明する。 【0022】ヒトIL-1をコードするDNAの製造 I. ヒトIL-1mRNAの調製

ヒト白血病細胞を用いる場合には、該細胞を 1×10⁵ ~ 5×10⁶ 個/mlの細胞密度で播き、これに分化誘導剤を添加する。分化誘導剤の添加量は、その種類、細胞の種類、培養条件等により異なるが、一般に約100 ~2,000mg/ml(最終濃度)が好ましい。ヒト白血病細胞を分化誘導剤と共に35~38℃、好ましくは約37℃、約5~10%炭酸ガス含有空気中、湿度約90~100 %で約24~72時間培養する。

【0023】ここで使用しうるヒト白血病細胞としては分化誘導剤の作用によりマクロファージ様細胞に分化するヒト白血病株細胞はすべて用いることができる。例えばHL-60細胞(ATCC, CCL240), THP-1細胞, Mono-1-207細胞が挙げられる。また、白血病患者から分離した初代細胞も同様に用いることができる。

【0024】分化誘導剤としては、例えば、ホルボール エステル類、メゼレインのようなジテルペン系化合物が 挙げられる。

【0025】培地としては、高等動物細胞の培養に適した各種合成培地が用いられ、例えばRPMI-164 0,イーグルのMEM培地,ダルベッコ変法によるME M培地〔宗村庚修編「細胞培養マニュアル」,講談社 (1982)及びCell and Tissue Culture, J. Paul, E. &; S. Livingstone Ltd. (1970)参照〕が挙げられる。培 地には全培養液量の約1~20%の動物血清(例えば牛胎

【0026】細胞が培養容器面に付着し、マクロファージ様細胞に分化したことを確認した後、以下の操作を行う。なお、白血病細胞を用いることなく、肺、血液、腹腔、胎盤、脾臓等の組織から採取したヒトマクロファージを用いる場合には上記の分化誘導操作は省略できる。

児血清、子牛血清)を加えておくのが好ましい。

【0027】上記の培養を行った後、培養液及び浮遊細胞を吸引除去する。次いで、IL-1の産生を誘導する誘導剤(例えばグラム陰性菌より得られたエンドトキシン)と、蛋白合成阻害剤(例えばシクロヘキシミド)を加え、更に $3\sim8$ 時間培養することにより、ヒトIL-1mRNAを該分化細胞中に蓄積させる。エンドトキシンの場合の添加量は一般に約 $0.1\sim1000\,\mu$ g/ml、好ましくは約 $1\sim100\,\mu$ g/mlであり、シクロヘキシミドの場合の好ましい添加量は $0.1\sim50\,\mu$ g/mlである。

【0028】培養終了後、該細胞より、例えばChirgwin らの方法 [Biochemistry, 18, 5294(1979)] により全 RNAを抽出し、次いでこれを常法に従ってオリゴ (dT) セルロース又はポリ (U) セファロースなどを用いる吸着カラムクロマトグラフィーに付すか又はバッチ法によりポリ (A) mRNA画分を分離する。このポリ

(A) mRNA画分を酸性尿素アガロースゲル電気泳動 又はショ糖密度勾配遠心分離に付すことによりヒトIL -1mRNAを濃縮精製することができる。

【0029】ここに得られたmRNA画分が目的とするヒトIL-1をコードするmRNAを含むものであることを確認するためには該mRNA画分をタンパクに翻訳させてその生物活性を調べればよい。例えば該mRNA画分をアフリカツメガエル(Xenopus laevis)の卵母細胞に注入するか、又は網状赤血球ライセート、小麦胚芽のような適当な蛋白合成系に添加してタンパクに翻訳させ、そのタンパクがLAF活性を有することを確認すればよい。

【0030】II. ヒトIL-1cDNAのクローニング Iの工程で得られたmRNA画分を鋳型とし、オリゴ (dT) をプライマーとして、dATP, dGTP, d CTP, dTTPの存在下で逆転写酵素 (例えばトリ骨 髄性白血病ウイルス由来逆転写酵素) によりmRNAと 相補的なsscDNAを合成し、次いでこのsscDN Aを鋳型にして、逆転写酵素あるいは大腸菌DNAポリ メラーゼ I (ラージフラグメント) 等を用いて d s c D NAを合成する。ここに得られたdscDNAを、ポリ (dG) ーポリ (dC) ホモポリマー伸長法 [Nelson, T.S., "Methods in Enzymology", 68, 41 (1979), Acad emicPress Inc., New York参照] のような常法に従っ て、例えばプラスミドpBR322の制限酵素PstI 切断部位に組み込ませる。得られた組み換え体プラスミ ドを、例えばCohen らの方法 [Proc. Nat. Acad. Sci. USA, 69, 2110 (1972) 参照) に準じて例えばE. coli x 1776株のような宿主に導入して形質転換させ、テト ラサイクリン耐性株を選択してcDNAライブラリーを 作製する。

【0031】このcDNAライブラリーからヒトIL-1をコードするcDNAが組み込まれた組み換え体プラスミドを含む形質転換体を得るには、次の方法を用いることができる。例えばヒト以外の動物からIL-1をコードするcDNAが得られればそのcDNAをプローブとして用い、コロニー ハイブリダイゼーション試験 [Hanahan, D., et al., Gene, 10, 63 (1980)]を行うことにより該cDNAプローブと相同性のある塩基配列を含むcDNAを有するクローンを該cDNAライブラリーから釣り上げることができる。

【0032】また、上述したような適当なプローブがない場合には、プラスーマイナス法によるコロニー ハイブリダイゼーション試験でスクリーニングすればよい。即ち、Iの工程で得られたヒトIL-1mRNA画分を鋳型として³² P標識 c D N A を合成し、これを誘導プラス・プローブとする。別途に、分化誘導操作及び/又はエンドトキシン等による誘導操作を省略した無処理の細胞から全RNAを抽出し、さらにIに示したのと同じ操作により調製したポリ(A)mRNA画分を鋳型として、³² P 標識 c D N A を合成し、これを誘導マイナス・プローブとする。

【0033】上記のcDNAライブラリーの中から、誘導プラス・プローブと強く結合し、誘導マイナス・プローブとは結合しないクローンをコロニー ハイブリダイゼーション試験 (Hanahan, D., et al., Gene, 10, 63 (1980)) により選択する。

【0034】ここに得られたクローンがヒトILー1をコードする c DNAを含有する組み換え体プラスミドにより形質転換された宿主のクローンであることを確認し、且つさらにスクリーニングするために、以下のハイブリダイゼーショントランスレーション試験を行う。即ち、上記の選択されたクローンからプラスミドDNAを分離し、加熱又はアルカリ変性により単鎖DNAとしニトロセルロースフィルターに固定する。これにヒトILー1mRNAを含むmRNA面分を加えハイブリダイズさせた後、結合したmRNAを溶出回収する。これをアフリカツメガエルの卵母細胞に注入し、回収された上記のmRNAがヒトILー1をコードしているか否かを試験すればよい。

【0035】以上の方法により、ヒトIL-1mRNA と相補性のある塩基配列を含むDNA断片が組み込まれ たプラスミドを有する形質転換体のクローンを得ること ができる。

【0036】このようにして得られるいくつかのクローン化DNA断片について例えばMaxam-Gilbert 法 [Proc. Nat. Acad. Sci. USA, 74, 560 (1977)] 又はM13ファージを用いるジデオキシ法 [Sanger, F., et al., Proc. Nat. Acad. Sci. USA, 74, 5463 (1977) 及びMessing, J., "Methods in Enzymology", 101, 20 (1983), Academic Press Inc., New York] に従って塩基配列を解析することによりヒトIL-1のアミノ酸配列を含むポリペプチドをコードする塩基配列を有するクローン化cDNAを最終的に得ることができる。

【0037】かくして得られたクローン化DNAは、必要により常法に従い、(1) その塩基配列の一部のコドンが欠失した塩基配列、及び/又は(2) その塩基配列の一部のコドンが他のコドンで置き換った塩基配列を有し又は含むDNAに改築することができる。また、上記DNAは、その一部のコドンを対応する縮重コドンと置き換えてもよい。

【0038】本発明に係るポリペプチドの製造

上記のようにして得られたクローン化DNAを適当な形質発現ベクターに組み込んで本発明のポリペプチド生産用ベクターを得ることができる。ベクターとしては、形質転換させる微生物中で増殖するものはすべて用いることができる。例えばプラスミド(大腸菌プラスミド、pBR322など)、ファージ(ラムダファージ誘導体など)、ウイルス(SV40など)が挙げられる。これらは単独で、又はそれらの組合せ、例えばpBR322ーSV40ハイブリッド プラスミドなどの形で用いてもよい。そのDNAの組み込み部位も任意に選択すること

ができる。即ち、適当な形質発現ベクターの適当な位置を常法により適当な制限酵素を作用させて開裂させ、その開裂部位に該クローン化DNAを適当な長さに処理して組み込むことができる。

【0039】更に詳細には、配列番号2で示されるアミノ酸配列又はそのC末端部からなるポリペプチドをコードするDNAに、必要に応じてその5′末端に開始コドンATGを付加し、そして3′末端に終止コドン(TAA,TAG又はTGA)を含む塩基配列をもつDNA断片を、適当なプロモーター及びシャイン・ダルガーノ(SD)配列に続いて結合させ、ベクター(例えばプラスミド)に組み込むことにより、非融合型の該ポリペプチド生産用の形質発現ベクターを構築する。また、融合型の該ポリペプチド生産用の形質発現ベクターは、宿主中で発現し得るオペロンの構造遺伝子の翻訳領域の途中に読み枠をあわせて、上記の塩基配列を含むDNA断片を挿入すればよい。

[0040]プロモーターとしては、例えば $\underline{1ac}$, \underline{t} \underline{rp} , \underline{tac} , \underline{phoS} , \underline{phoA} , \underline{PL} , $\underline{SV40}$ 初 期プロモーター等が挙げられる。

【0041】これらの形質発現ベクターを微生物又は動 植物細胞のような宿主、例えば大腸菌に、例えばCohen らの方法 (Proc. Nat. Acad. Sci. USA, 69, 2110 (197 2)] により導入することにより形質転換体を得、次いで 該形質転換体を培養することにより目的とするポリペプ チド又はそのN末端にメチオニンが結合したポリペプチ ドを産生させることができる。該生産物は使用したプロ モーターと形質発現ベクターの構築法により、宿主中の 細胞質内又は細胞質外のいずれにも蓄積させることがで きる。細胞質外に分泌させるには、分泌型蛋白の遺伝 子、例えばアルカリホスファターゼ遺伝子(phoA) やリン酸結合蛋白遺伝子(phoS)を用い、それらの シグナルペプチドをコードする領域に続いて目的とする ポリペプチドをコードするDNAを結合させた形質発現 ベクターを構築すればよい。このようにして得られた形 質転換体を、それぞれの形質転換体に応じた適当な培養 条件下で、目的のポリペプチドが十分に産生されるまで 培養したのち、培養物からポリペプチドを抽出する。産 生したポリペプチドが細胞質内に蓄積される場合は例え ば、リゾチーム消化と凍結融解や超音波破砕、フレンチ プレス等により宿主細胞を破壊したのち、遠心分離又は **濾過にて抽出液を集める。また、ペリプラスムに蓄積さ** れる場合は、例えばWillsky らの方法 [J. Bacteriol., 127, 595 (1976)] に従って抽出することができる。

【0042】上記のようにして得られた粗製の本発明に 係るポリペプチドは一般的な蛋白の精製法、例えば限外 濾過、透析、イオン交換クロマトグラフィー、ゲル濾 過、電気泳動、アフィニティクロマトグラフィー等の組 み合わせにより精製することができる。更に、得られた ポリペプチドを酵素等で処理して、他のポリペプチドに 誘導することもできる。

【0043】本発明に係るポリペプチドの製剤化にあた っては、溶液及び凍結乾燥品のいずれでも良いが、長期 安定性の点から凍結乾燥品が望ましい。そして賦形剤や 安定化剤を添加するのが好ましい。安定化剤としては、 例えばアルブミン、グロブリン、ゼラチン、プロタミン 塩、グルコース、ガラクトース、キシロース、マンニッ ト、グルクロン酸、トレハロース、デキストラン、ヒド ロキシエチルデンプン、非イオン界面活性剤(ポリオキ シエチレン脂肪酸エステル、ポリオキシエチレンアルキ ルエーテル、ポリオキシエチレンアルキルフェニルエー テル、ポリオキシエチレンソルビタン脂肪酸エステル、 ポリオキシエチレングリセリン脂肪酸エステル、ポリオ キシエチレン硬化ヒマシ油、ポリオキシエチレンヒマシ 油、ポリオキシエチレンポリオキシプロピレンアルキル エーテル、ポリオキシエチレンポリオキシプロピレンブ ロックポリマー, ソルビタン脂肪酸エステル, ショ糖脂 肪酸エステル,グリセリン脂肪酸エステル) 等が挙げら れる。

【0044】本明細書では記載の簡略化のために以下の略記を使用する。

A	アデニン
С	シトシン
G	グアニン
T	チミン
Ala	アラニン
Arg	アルギニン
Asn	アスパラギン
Asp	アスパラギン酸
Суѕ	システイン
Gln .	グルタミン
Glu	グルタミン酸
Gly	グリシン
H i s	ヒスチジン
Ile	イソロイシン
Leu	ロイシン
Lys	リジン
Me t	メチオニン
Phe	フェニルアラニン
Pro	プロリン
Ser	セリン
Thr	スレオニン
Trp	トリプトファン
Туr	チロシン
Val	バリン
DNA	デオキシリボ核酸
c D N A	相補DNA
s s c DNA	単鎖cDNA
dscDNA	二重鎖cDNA
RNA	リポ核酸

mRNA	伝令RNA
dATP	デオキシアデノシン三リン酸
dCTP	デオキシシチジン三リン酸
dGTP	デオキシグアノシン三リン酸
dTTP	デオキシチミジン三リン酸
オリゴ (dC)	オリゴデオキシシチジル酸
オリゴ (dG)	オリゴデオキシグアニル酸
オリゴ (dT)	オリゴデオキシチミジル酸
ポリ (A)	ポリアデニル酸
ポリ (U)	ポリウリジル酸
ポリ (dA)	ポリデオキシアデニル酸
ポリ (d C)	ポリデオキシシチジル酸
ポリ (dG)	ポリデオキシグアニル酸
ポリ (d T)	ポリデオキシチミジル酸
ATP	アデノシン三リン酸
EDTA	エチレンジアミン四酢酸
k b	キロ塩基
k b p	キロ塩基対
b p	塩基対
[0045]	

[0045]

【実施例】以下に実施例、参考例及び試験例を挙げて本 発明を更に具体的に説明するが、本発明はこれらの実施 例に限定されるものではない。

【0046】また下記の実施例等の説明の理解を容易にするため図1~図3を示した。図1~図3は形質発現ベクターpHLP101の構築工程を示す。

【0047】実施例1

ヒトIL-1をコードする c DNAのクローニング及び 塩基配列の決定

(1) <u>急性骨髄性白血病株細胞(HL-60細胞)から</u>のヒトIL-1mRNAの調製

【0048】HL-60細胞をペトリディッシュ(直径 8 cm) に 1 × 10⁷ 個/10ml/dishの条件で播いた。培養 液には10%牛胎児血清含有のRPMI-1640培地を 用い、分化誘導剤としてホルボール-12-ミリステート -13-アセテートとビタミンA酸をいずれも最終濃度と して500 ng/mlになるように添加した。37℃で5%炭酸 ガス含有空気中、湿度90~100 %で2日間培養した後、 培養液と浮遊細胞を吸引除去した。分化した細胞が付着 したディッシュに10%牛胎児血清含有RPMI-164 0 培地に誘導剤としてエンドトキシン (大腸菌由来のリー ポポリサッカライド) を10 μg /ml 濃度に、蛋白合成阻 害剤としてシクロヘキシミドを1μg/ml濃度に添加し た培地の10mlを加え、更に5時間培養した。培養終了 後、培養液を吸引除去し、ディッシュ上に残った分化細 胞を0.5 %ラウロイルサルコシン酸ナトリウム, 5 mMク エン酸ナトリウム及び0.1M2-メルカプトエタノールを 含む6M グアニジンチオシアネート液で溶解し、ホモジ ナイズした。このホモジネートを0.1MEDTA含有5.7M 塩化セシウム水溶液上に重層し、超遠心分離機(RPS

27-2 ローター, 日立工機)を用い26,500rpm で20時間遠心し全RNA画分をペレットとして得た。これを0.35M NaCl, 20mMTris及び20mMEDTAを含む7M 尿素液の少量に溶解し、エタノール沈澱として回収した。HL-60 細胞の 1.5×10^8 個より全RNAとして1.7mg が得られた。

【0049】この全RNA画分を1mMEDTAを含む10 MTris−HCl緩衝液(pH7.4)(以下TE液と いう) 2mlに溶解し、65℃で5分間加熱した。これにN a C 1 溶液を0.5Mとなるように加えた後、あらかじめ0. 5MN a C l を含むTE液で平衡化したオリゴ (dT) セ ルロースカラムに付し、吸着したポリ(A)mRNAを TE液で溶出することにより、75μg のポリ (A) mR NAを得た。このポリ(A) mRNAをアフリカツメガー エルの卵母細胞にマイクロインジェクション法で注入 し、その10個を100 μl のパース培養液 [Gurdon, J. B., J. Embryol. Exp. Morphol., 20, 401 (1968)] 中、22℃で24時間培養し、ホモジナイズした後、その遠 心分離上清液を検液として、LAF活性を測定した〔測 定法は試験例 (2) 項参照]。その結果、卵母細胞1個 当たり、ポリ (A) mRNAの約150 ngを注入し、上記 培養条件で培養して得た検液の320 倍希釈液で約15,000 ~18,000cpm の ³Hーチミジンの取込みを認め、該ポリ (A) mRNA調製品中にIL-1mRNAが含まれて いることを確認した。

【0050】ここで得られたポリ(A) mRNAを以下の実験に用いた。

【0051】 (2) <u>c DNAの合成</u>

(1) 項で得られたポリ (A) mRNAを鋳型としてGu blerらの方法 [Gene, 25, 263 (1983)] に準じて c D N Aを合成した。該ポリ (A) mRNA (6 μg) を 6 μ1 の蒸留水に溶解させ、これに0.6 μl の100 mM水酸化 メチル水銀水溶液を添加し室温で10分間放置した。次い で、20単位のRNA分解酵素阻害剤(RNasin(登録商 標), Promega Biotec社製品]を含む500 mM 2 - メルカ プトエタノール液の1.7 μ1 を添加した。室温で5分間 放置した後、更に10mMMgCl2,1.25mMdGTP,1. 25mMdATP, 1.25mMdTTP, 0.5 mMdCTP, 0.17 $\mu M \alpha - ^{32} P - d C T P$ (比活性, 750 Ci/mmole), 4μg オリゴ (dT) 12-18, 120 単位トリ骨髄性白血 病ウイルス由来逆転写酵素を含む32 μ l の50mMT r i s -HC1 (pH 8.3) 緩衝液を添加し、42℃で60分間反 応させた後、EDTAを加えて反応を停止させた。フェ ノール/クロロホルム混液(1:1)で抽出し、その水 層に酢酸アンモニウムを終濃度2.5Mになるように加え、 エタノールにより反応生成物(sscDNA-mRNA 複合体)を沈澱させた。このsscDNA-mRNA複 合体を下記組成の反応緩衝液100 μ1 に溶解した。

【0052】反応緩衝液組成: $5 \, \mathrm{mMMgCl}_2$, $10 \, \mathrm{mM}$ ($\mathrm{NH_4}$) $_2 \, \mathrm{SO}_4$, $100 \, \mathrm{mMKCl}$, $0.15 \, \mathrm{mM}\beta$ ーニコチン

アミド アデニン ジヌクレオチド, $40 \, \mu \, M$ dGTP, $40 \, \mu \, M$ dATP, $40 \, \mu \, M$ dTTP, $40 \, \mu \, M$ dCTP, 及 $U5 \, \mu \, g$ ウシ血清アルブミン, 1.25単位大腸菌リボヌクレアーゼH, 24単位大腸菌DNAポリメラーゼ I を含む $20 \, m \, M$ Tris-HCl (pH 7.5) 経衝液。

【0053】該溶解液を12℃で60分間反応させ、これに 2.5 単位の大腸菌 DNAリガーゼを添加し、更に22℃で 60分間反応させた。EDTAを加えて反応を停止させた 後、上記と同様にフェノール/クロロホルム混液で抽出し、エタノールにより反応生成物(dscDNA)を沈 澱させ、回収した。

[0054]

- (3) オリゴ (dC) テール付加 c DNAの調製
- (2) 項で得られた d s c DNAを下記組成の反応緩衝 液100 $\mu 1$ に溶解させ、37 $\mathbb C$ で30分間反応させ、d s c DNAにオリゴ (d C) テールを付加させた。反応緩衝 液組成: $2 \, \text{mMC} o C \, l_{\,2}$ 、 $0.2 \, \text{nM}$ ジチオスレイトール、 $0.1 \, \text{nM} \, \alpha ^{32} \, P d \, C \, T \, P$ (比活性 $1 \, \text{Ci/nmole}$)及び $10 \, \text{単位} \, 9 \text{ミナルデオキシヌクレオチジルトランスフェラーゼを含有する 100 <math>\, \text{nM} \, D = \text{SUD} \, D \, C \, P \, H$ 7.2)。

【0055】反応はEDTA水溶液を添加して停止させ、フェノール/クロロホルム混液で抽出し、オリゴ (dC) テール付加dscDNAをエタノールにより沈酸させ回収した。これを1 mMEDTA及び100 mM NaClを含む10 mMT ris-HCl (pH 7.4) 緩衝液にて、 $2 \mu \text{ g}$ /mlの濃度に溶解させた。

【0056】(4) 組み換え体プラスミドの作製オリゴ (dG) 付加pBR322 (Bethesda Res. Labs. Inc.製) と (3) 項で得られたオリゴ (dC) 付加dscDNAを1.5 mlの1mMEDTA及び100 mMNaClを含む10mMTris-HCl (pH7.4) 緩衝液中、それぞれ1.5 μg及び0.09μg 含むように溶解混合させた後、65℃で10分間、57℃で2時間、更に45℃で2時間加温しアニーリングを行い、組み換え体プラスミド溶液を調製した。

【0057】(5)形質転換体の選択

(4) 項で得られた組み換え体プラスミド溶液を用い、 <u>B. coli</u> x 1 7 7 6 株を形質転換させた。即ち、<u>E. coli</u> x 1 7 7 6 株を ボアミノピメリン酸100 μg/ml及び チミジン40μg /mlを補った L ープロス (組成: 11 当 たりトリプトン10 g, 酵母エキス 5 g, Na C 1 5 g, ブドウ糖1 g, pH 7.2) 20ml中、37℃で吸光度 (60 0 nm) が0.5 となるまで培養し、菌体を遠心分離し、50 mMCa C l₂ 含有10mMT r i s − HC l 緩衝液 (pH 7.3) 10mlにて洗浄した。

【0058】集めた菌体を同じ緩衝液2mlに懸濁させ、 0℃で5分間静置した。この懸濁液0.2 mlに上記組み換 え体プラスミド溶液0.1 mlを添加混合し、0℃で15分間 静置し、更に42℃で2分間保持した後、上記の培養で用 いたのと同一組成のLーブロス0.5 mlを加えて1時間振
湿培養を行った。この培養液の一部を取り、上記組成に
加えてテトラサイクリン(15μg /ml)が添加されたLーブロス寒天平板に広げて37℃で約12時間培養し、テトラサイクリン耐性菌を選択してcDNAライブラリーを
作製した。

【0059】(6) クローニング

(5) 項で得られたcDNAライブラリーからヒトIL -1をコードするcDNAを含むプラスミドを有する形 質転換体をスクリーニングするため、参考例に示したウ サギIL-1をコードすると思われるクローン化cDN Aをプローブとして用い、コロニー ハイブリダイゼー ション試験を行った。

【0060】参考例に示した方法により得た組み換え体プラスミドpRL15から制限酵素PstIにより組み込まれたcDNA断片(約1.1kbp)を切り出し、これを 32 Pにて標識しプローブとした。

【0061】約2万個のクローンから、該32P標識プロ ープと強く結合する塩基配列を含む c DNAを有するク ローンを5個選び出した。この5クローンの中から2kb p 以上の大きさの c DNAが挿入された組み換え体プラ スミドを含む2クローンを選び、ハイブリダイゼーショ ン トランスレーション試験を行った (Maniatis, T., et al., "Molecular Cloning" 329 (1980), Cold Sprin g Harbor Lab.]。各クローンによりプラスミドDNA を抽出し、ニトロセルロース フィルター上に加熱変性 させた後固定し、これに上記(1)項で得たヒトIL-1mRNAを含む画分を含むポリ(A)mRNAを加 え、50℃で5時間反応させ、ハイブリダイズさせた。結 合したmRNAを溶出回収した後、アフリカツメガエル の卵母細胞に注入し、回収されたmRNAが IL-1を コードするものであるか否かについて検定した。この試 験により、いずれのクローンについてもヒトIL-1m RNAと強くハイブリダイズするcDNAが組み込まれ たプラスミドを含むことを確認した。

【0062】この2クローンから約2.1kbpの大きさのcDNAが挿入された組み換え体プラスミド(プラスミド番号pHL4;クローン番号x1776/pHL4)について、クローン化cDNAを単離し下記の方法で塩基配列を決定した。

[0063]

(7) クローン化 c DNAの塩基配列の決定

(6) 項で選択された形質転換体(χ 1776/pHL4)をジアミノピメリン酸及びチミジンを添加したLープロス〔(5)項参照〕で培養し、その菌体からWilkieらの方法〔Nucleic Acids Res., 7, 859 (1979)〕に従って、プラスミドDNAを得た。このプラスミドDNAを制限酵素 Pst I で分解し、分離精製してクローン化cDNAを得た。

【0064】制限酵素<u>Sac</u>I, <u>Rsa</u>I, <u>Hin</u>d I

II, HincII, Fnu4HI, HinfI, BalI 及びEcoRIを用い、それぞれ単独または2種の制限 酵素の組み合わせにより、上記クローン化cDNAを分解し、150~700bpのDNA断片を切り出し、分離精製 して塩基配列解析に用いた。

【0065】各DNA断片の塩基配列はM13ファージを用いるジデオキシ法にて決定した。M13mp18及びM13mp19 (Pharmacia P-L Biochemicals社製)をクローニングベクターとし、M13シークエンシングキット (Amersham International plc社製)を用い、

「M13クローニング及びシークエンシング ハンドブック」(Amersham International plc社製)に従って実施した。

【0066】その塩基配列及びその塩基配列から推測されるアミノ酸は配列番号3に示すとおりである。

【0067】第61~63番の塩基が開始コドンATGであり、第874~876番の塩基は終止コドンTAGである。 【0068】このアミノ酸配列からは、典型的なシグナルペプチドの配列 [Von Heijne, G., Eur. J. Biochem., 133, 17 (1983)] は存在しない。これはマウス I L-1の例にも認められている [Nature, 312, 458 (1984)]。

【0069】実施例2 ヒトIL-1ポリペプチドの生産

(1) ヒトIL-1生産用形質転換体の作製

trpプロモーターを用いて、ヒトIL-1生産用形質 発現ベクターを図1~図3に示すように構築した。実施 例1-(7)項に示すごとく組み換え体プラスミドpH L4からヒトIL-1をコードする塩基配列を含むクロ ーン化 c DNAを得た。該 c DNA (20 μg) を100 μl の反応緩衝液 [50mM NaCl, 6mM MgCl。及び6 mM 2ーメルカプトエタールを含む10mMTrisーHC l(pH7.5)緩衝液]に溶解し、制限酵素HindII I (240 単位) にて37℃で60分間反応させた後、更に10 0 μl の0.2MNaClを加え、制限酵素ScaI (100 単位) にて37℃で60分間反応させた。次いで、NaCl を終濃度0.3Mになるように加え、更に2倍容のエタノー ルを添加し、DNA断片を沈殿させ回収した。これを5 %ポリアクリルアミドゲル電気泳動に付しヒトIL-1 をコードする領域を含む約1.6kbpのDNA断片を分離精 製し、約5μg得られた。

【0070】このDNA断片に配列番号4で示される下 記の合成オリゴヌクレオチド アダプター

5' -CGTCCATGTCCA

を T_4 DNAリガーゼを $\pi^{\text{MCTAGETTGA}}$ 。ここに得られたDNA断片を、以下HILーアダプター断片という。

【0071】一方、<u>trp</u>プロモーター ベクターpD R720 (Russell, D. R., et al., Gene, <u>20</u>, 231 (198 2); Pharmacia P-L Biochemicals社製] に制限酵素<u>E</u> coRIと<u>Hpa</u>Iを作用させ、<u>trp</u>プロモーター領域の一部を含むDNA断片 (35bp) を切り出し、その<u>Hpa</u>Iにより切断された平滑末端に続いて、これに配列番号 5 で示される下記の合成オリゴヌクレオチド アダプター

5' —AACTAGTACGCAAGTTCACGTAAAAAGGGTAT 3' —TTGATCATGCGTTCAAGTGCATTTTTCCCATAGC を $\mathbf{T_4}$ DNAリガーゼを用いて結合させた。ここに得られたDNA断片を、以下 \mathbf{t} r pプロモーター断片という。

【0072】別途に、プラスミドpBR322の20µg を100 µ1 の上記反応緩衝液に溶解し、制限酵素Hin d III (180 単位) にて、37℃で60分間反応させた後、 フェノール/クロロホルム混液による抽出後、エタノー ル沈殿としてDNAを回収し、これを20μ1のTE液 〔実施例1-(1)項参照〕に溶解した。該溶解液の10 μ1 をとり、これに40 μ1 の反応緩衝液〔12.5mMM g C 1 2 0.125mM ジチオスレイトール, 0.25mM d G T P, 0.25mM dATP, 0.25mMdTTP, 0.25mM dCT P, 2.5 μg のウシ血清アルプミン, 及び2.6 単位の大 腸菌DNAポリメラーゼ I (ラージフラグメント) を含 む62.5mM Tris-HCl (pH 7.2) 緩衝液) を添 加し、20℃にて60分間反応させた後、反応生成物をフェ ノール/クロロホルム混液による抽出、次いでエタノー ルにより沈殿させ回収し、これを20µlのTE液に溶解 した。以上の操作により、pBR322DNAを制限酵 素HindIII で開裂させ、次いで得られた直鎖二重鎖 DNAの末端を平滑末端に修復したDNAが得られた。 更に、該DNAを制限酵素EcoRIにより2つの断片 に切断し、アンピシリン耐性遺伝子を含む大きなDNA 断片(約4.3kbp)を単離精製した(以下、このDNA断 片をpBR322-Amp* 断片という。)。

【0073】上記HILーアダプター断片とtrpプロモーター断片のそれぞれ制限酵素ClaIの粘着末端を T_4 DNAリガーゼを用いて結合させた。このようにして得られた両端にそれぞれ制限酵素EcoRIの粘着末端と、平滑末端をもつDNA断片を、上記pBR322-Amp「断片と T_4 DNAリガーゼを用いて結合させ、ヒトILー1生産用形質発現ベクター(pHLP101)を構築した。

【0074】この形質発現ベクターを下記の方法により
 E. coliHB101に導入し形質転換体を得た。即ち、
 E. coliHB101をレーブロス(組成: 11 当たり、トリプトン10g, 酵母エキス5g, NaCl 5g, ブドウ糖1g, pH7.2)の5mlに接種し、37℃で一夜培養した。その菌体懸濁液の1mlを100mlのレーブロスに接種し、濁度(吸光度650nm)が0.6になるまで37℃で培養した。氷水中で30分間静置後、菌体を遠心分離により集め、これを50mlの50mMCaCl2に懸濁し、0℃で60分

グリセリンを含む50mMCaCl2の10mlに再懸濁した。 【0075】この懸濁液に上記の形質発現ベクターpH LP101を添加し、これを氷水中で20分間、42℃で1 分間,室温で10分間インキュベートした後、LB-ブロ ス(組成は次項参照)を加え、37℃で60分間振盪した。 その菌体懸濁液の一部を25μg/mlアンピシリンを含む LB-寒天平板に播き、37℃で一夜培養した後、アンピ シリン耐性クローンを選択して形質転換体を得た。この 形質転換体をHB101/pHLP101と名づけた。 【0076】(2) ヒトIL-1ポリペプチドの生産 (1) で得た形質転換体HB101/pHLP101を LB-プロス (組成:11 当たり、トリプトン10g, 酵 母エキス5g 及びNaCl 10g, pH7.5) 中37℃でー 夜振盪培養した。その菌体懸濁液の0.1ml を10mlの改良 M9培地(組成:1.5%Na2HPO4·12H2O,0.3 %KH2PO4 0.05 %NaCl, 0.1 %NH4Cl, 2m g /1 ビタミンB₁, 0.5 %カザミノ酸, 2mM MgSO 4,0.1mMCaCl₂,0.5%プドウ糖)に接種し、37℃ で1時間培養し、次いでインドール-3-アクリル酸を 終濃度20μg/mlになるように加え、更に24時間培養を 継続した後、遠心分離により菌体を集めた。菌体を1ml の30mMNaClを含む50mMTris-HCl (pH8.0) 緩衝液に再懸濁し、0℃で30分間静置した後、ドラ イアイス/エタノール浴での凍結と37℃での融解を6回 繰り返した。次いで、遠心分離により菌体残渣を除き、 清澄な上清液を得た。

間静置した。次いで、遠心分離により菌体を集め、20%

【0077】この上清液を検体として、試験例に示すごとくLAF活性を測定した。

【0078】試験例

LAF(リンパ球活性化因子)活性測定

(1) 検液の調製

実施例2-(2)項で得られた形質転換体からの抽出上 精液を除菌フィルター (Microflow (登録商標), 孔径 $0.2~\mu$ m, Flow Labs.] で越過したものを以下のLAF 活性測定用の検液とした。

【0079】(2) LAF活性の測定法

検液を培地にて適当な濃度に希釈する。その希釈液の50 μ1 を96穴組織培養用マイクロプレート (Flow Labs.) のウェルに入れる。これに50 μg / ml 濃度のフィトへマグルチニン (Difco Labs.) 液の50 μ1 を添加する。更に、C3H/He系マウス (6~10週令) から採取した胸腺細胞の懸濁液 (1×10⁷ 個/ml) の100 μ1 を添加し、37℃で5%炭酸ガス存在下で2日間培養する。

【0080】培地には5%牛胎児血清を含むRPMI-1640培地を用いる。上記2日間の培養の後、 ³H-チミジンの1μCiを添加し、更に18時間培養する。細胞をタイターテック・セルハーベスター(Flow Labs.)により、ガラス繊維製フィルター(Flow Labs.)上に捕集し、細胞中に取り込まれた ³H-チミジン量(cpm)を

計測する。検液の代わりに培地を添加した測定系における ³Hーチミジンの取り込み量を基準として、 ³Hーチミジン取り込み量の増加によりLAF活性を評価する。 【0081】(3) 測定結果

(1) 項で調製した形質転換体(HB101/pHLP101)の抽出液及び陰性対照液としてプラスミドpBR322を含むE. coliHB101(HB101/pBR322)を実施例2-(2)項で示した条件で培養し、得られたその菌体抽出液をそれぞれ検液とした。【0082】その結果、検液の代わりに培地を添加した

【0082】その結果、検液の代わりに培地を添加した 測定系での ³Hーチミジンの取り込み量は、3,502 cpm であった。陰性対照検液を添加した系(最終希釈倍数; 16倍)での取り込み量は574cpmであり、E. coli抽出液 の添加により有意な抑制が認められた。

【0083】このような測定系において、形質転換体 (HB101/pHLP101) の抽出液では最終希釈 16倍で8,103 cpm の ³Hーチミジンの取り込みを認め、 LAF活性が検出された。

【0084】参考例

ウサギIL-1cDNAの調製

(1) ウサギIL-1mRNAの調製

ウサギにPropionibacterium acnes 死菌体を1羽当たり100 mgの投与量で静脈内に注入し、8日後に屠殺した。直ちに開胸気管切開し、気管内に挿入したチューブを介してリン酸緩衝化生理食塩液を用い肺洗浄を繰り返し、肺胞マクロファージを採取した。この肺胞マクロファージを10%牛胎児血清含有のRPMI-1640培地に懸濁させてペトリディッシュ(直径8cm)に1枚当たり1×10⁷ 個となるように播き、37℃で5%炭酸ガス含有空気中、湿度90~100%で前培養した。1時間の前培養の後、エンドトキシン(大腸菌由来のリポポリサッカライド)、TPA(ホルボールー12ーミリステートー13ーアセテート)及びシクロヘキシミドをそれぞれ最終濃度が10μg/ml,500 ng/ml及び1μg/mlとなるように添加混和し、更に培養を継続した。

【0085】4時間後に培養液を吸引除去し、ディッシュ上に残ったマクロファージを0.5%ラウロイルサルコシン酸ナトリウムと5mMクエン酸ナトリウム及び0.1M2ーメルカプトエタノールを含有する6Mグアニジンチオシアネート液で溶解しホモジナイズした。このホモジネートを0.1MEDTA含有5.7M塩化セシウム水溶液上に重層し、超遠心分離機(RPS27-2 ローター、日立工機)を用い26,500rpmで20時間遠心し全RNA面分をペレットとして得た。これを0.35MNaCl,20mMTrisーHCl及び20mMEDTAを含む7M尿素液の少量に溶解し、エタノール沈殿として回収した。

【0086】この全RNA画分から実施例1-(1)に示した方法に従って、オリゴ(dT)セルロースを用いる吸着カラムクロマトグラフィーによりポリ(A)mRNAをアガロー

スゲル電気泳動 (ゲル濃度1%、6M 尿素存在下, pH 4) に付し、2.6 ~3.7kb の分子サイズに相当する泳動 位置からポリ (A) mRNAを回収した。

【0087】(2) cDNAライブラリーの作製

(1) 項で得られたポリ(A) mRNAを鋳型として、 実施例1-(2) から(5) に示した方法に準じて、c DNAライブラリーを作製した。

【0088】(3) クローニング

上記のcDNAライブラリーについて、ウサギIL-1をコードするcDNAを含むプラスミドを持つ形質転換体をスクリーニングするため³²P標識cDNAプローブを用いるコロニー、ハイブリダイゼーション試験をHanahanらの方法[Gene, 10, 63 (1980)]に従って行った。エンドトキシン、TPA及びシクロヘキシミドと共に培養[上記(1)項参照]した肺胞マクロファージ及びこれらの誘導操作を省略した肺胞マクロファージ及びこれらの誘導操作を省略した肺胞マクロファージからそれぞれ上記(1)項の方法で得たポリ(A)mRNAを鋳型として、実施例1-(2)項の方法で合成し、³²Pで標識したcDNAをそれぞれ誘導プラス及び誘導マイナス・プローブとした。この試験により誘導プラスのプローブと結合し、誘導マイナスのプローブとはハイブ

リダイズしない塩基配列を含む組み換え体プラスミドを 有する形質転換体を選別した。約5,000 個のクローンか 6648 個のクローンが選び出された。

【0089】次いで、これらの選択されたクローンについてハイブリダイゼーション トランスレーション試験を上記(1)項で得たポリ(A)mRNAを用い実施例1ー(6)項に示した方法に従って行った。その結果、ウサギIL-1mRNAと強くハイブリダイズするcDNAを含む組み換え体プラスミドを含む9クローンを見出した。これらのうち、ウサギIL-1mRNAと最も強くハイブリダイズしたクローン、即ち回収されたmRNAをアフリカツメガエルの卵母細胞に注入した時、その卵母細胞中に最も多くのIL-1が検出されたクローンを選び出した。このクローンの有する組み換え体プラスミドをpRL15と名づけた。

【配列表】

【0090】配列番号:1

配列の長さ:813 配列の型:核酸 鎖の数:二本鎖 トポロジー:直鎖状

配列

ATG GCC AAA GTT CCA GAC ATG TTT GAA GAC CTG AAG AAC TGT TAC AGT GAA AAT GAA GAA GAC AGT TCC TCC ATT GAT CAT CTG TCT CTG AAT CAG 96 AAA TCC TTC TAT CAT GTA AGC TAT GGC CCA CTC CAT GAA GGC TGC ATG 144 GAT CAA TCT GTG TCT CTG AGT ATC TCT GAA ACC TCT AAA ACA TCC AAG 192 CTT ACC TTC AAG GAG AGC ATG GTG GTA GTA GCA ACC AAC GGG AAG GTT 240 CTG AAG AAG AGA CGG TTG AGT TTA AGC CAA TCC ATC ACT GAT GAT GAC 288 CTG GAG GCC ATC GCC AAT GAC TCA GAG GAA GAA ATC ATC AAG_CCT AGG 336 TCA TCA CCT TTT AGC TTC CTG AGC AAT GTG AAA TAC AAC TTT ATG AGG 384 ATC ATC AAA TAC GAA TTC ATC CTG AAT GAC GCC CTC AAT CAA AGT ATA 432 ATT CGA GCC AAT GAT CAG TAC CTC ACG GCT GCT GCA TTA CAT AAT CTG 480 GAT GAA GCA GTG AAA TTT GAC ATG GGT GCT TAT AAG TCA TCA AAG GAT 528 GAT GCT AAA ATT ACC GTG ATT CTA AGA ATC TCA AAA ACT CAA TTG TAT 576 GTG ACT GCC CAA GAT GAA GAC CAA CCA GTG CTG CTG AAG GAG ATG CCT 624 GAG ATA CCC AAA ACC ATC ACA GGT AGT GAG ACC AAC CTC CTC TTC TTC TGG GAA ACT CAC GGC ACT AAG AAC TAT TTC ACA TCA GTT GCC CAT CCA 720 AAC TTG TTT ATT GCC ACA AAG CAA GAC TAC TGG GTG TGC TTG GCA GGG 768 GGG CCA CCC TCT ATC ACT GAC TTT CAG ATA CTG GAA AAC CAG GCG 813

【0091】配列番号:2

トポロジー:直鎖状

配列の長さ:271 配列の種類:タンパク質

配列の型:アミノ酸

配列

 Met Ala Lys Val
 Pro Asp Met Phe Glu Asp Leu Lys Asn Cys Tyr Ser

 1
 5
 10
 15

 Glu Asn Glu Glu Asp Ser Ser Ser Ile Asp His Leu Ser Leu Asn Gln 20
 25
 30

 Lys Ser Phe Tyr His Val Ser Tyr Gly Pro Leu His Glu Gly Cys Met 35
 40
 45

 Asp Gln Ser Val Ser Leu Ser Ile Ser Glu Thr Ser Lys Thr Ser Lys

																`	
••		50					55					60					
	Leu	Thr	Phe	Lys	Glu	Ser	Met	Val	Val	Val	Ala	Thr	Asn	Gly	Lys	Val	
	65					70					75					80	
	Leu	Lys	Lys	Arg	Arg	Leu	Ser	Leu	Ser	Gln	Ser	Ile	Thr	Asp	Asp	Asp	
				-	85					90					95		
	Leu	Glu	Ala	Ile	Ala	Asn	Asp	Ser	Glu	Glu	Glu	Ile	Ile	Lys	Pro	Arg	
				100					105					110			
	Ser	Ser	Pro	Phe	Ser	Phe	Leu	Ser	Asn	Val	Lys	Tyr	Asn	Phe	Met	Arg	
			115					120					125				
	Ile	lle	Lys	Tyr	Glu	Phe	Ile	Leu	Asn	Asp	Ala	Leu	Asn	Gln	Ser	Ile	
		130					135					140					
	Ile	Arg	Ala	Asn	Asp	Gln	Tyr	Leu	Thr	Ala	Ala	Ala	Leu	His	Asn	Leu	
	145					150					155					160	
	Asp	Glu	Ala	Val	Lys	Phe	Asp	Met	Gly	Ala	Tyr	Lys	Ser	Ser	Lys	Asp	
				•	165					170					175		
	Asp	Ala	Lys	Ile	Thr	Val	Ile	Leu	Arg	Ile	Ser	Lys	Thr	Gln	Leu	Tyr	
				180					185					190			
	Val	Thr	Ala	Gln	Asp	Glu	Asp	Gln	Pro	Val	Leu	Leu	Lys	Glu	Met	Pro	
			195					200					205				
•	Glu	Ile	Pro	Lys	Thr	Ile	Thr	Gly	Ser	Glu	Thr	Asn	Leu	Leu	Phe	Phe	
		210					215					220					•
	Trp	Glu	Thr	His	Gly	Thr	Lys	Asn	Tyr	Phe	Thr	Ser	Val	Ala	His	Pro	
	225					230	-		-		235					240	
•	Asn	Leu	Phe	Ile	Ala	Thr	Lvs	Gl'n	Asp	Tyr	Trp	Val	Cvs	Leu	Ala	Gly.	
					245		•		•	250	•		•		255	•	
•	Glv	Pro	Pro	Ser		Thr	Asp	Phe	Gln		Leu	Glu	Asn	Gln			
	•			260			•		265					270			
【0092】配列番	号:	3			細胞の種類:ヒト急性骨髄性白血										血病株細胞		
配列の長さ:900	•										ルラ						
配列の型:核酸							•				列の						
鎖の数:二本鎖											徴を			: CD	S		
トポロジー:直鎖状											在位						
配列の種類:cDNA t		NA		•							徴を				: E		
起源											,,,,,						
	配歹	ıı															•
			CCA (GCCAG	GAGA	GG G/	AGTC	1 TTT(C AT	rggco	TTT	GAGT	CAG	CAA A	AGAA(GTCAAG	60
				GTT													108
			_	Val	_							_		_	_	_	
	1		-,-		5					10		2,5		-,-	15	•••	
		AAT	GAA	GAA		AGT	TCC	TCC	АТТ		CAT	CTG	тст	CTG		CAG	156
				Glu													100
	014		•••	20	пор	-	001	501	25	иор	111.5	Dea	501	30	11011	0111	
	ΔΔΔ	TCC	ፐፐር	TAT	САТ	СТА	ACC.	тат		CCA	CTC	САТ	CAA		ፐርር	ΔTG	204
	_ `	_		Tyr			_			_							207
	Lys	961	35	1 7 1	1115	191	Det.	-	GIÀ	110	Leu	1112		GIÀ	Uys	WC F.	
	CAT	CAA		CTC	тст	ር ተሶ	ልቦጥ	40	тст	CAA	۸۵۵	ፐርጥ	45	A.C.A	TCC	AAC -	252
			_	GTG	_	_	_					_			_	_	252
	кsр		ser	Val	ser	Leu		116	ser	GIU	inr		LÿS	ın r	ser	LyS	
	C-TVT	50	ተጥረ	440	040	400	55 ATC	OTO	OTLA	CT.	004	60	440	ccc	440	CT*T	200
	UII	ACC	TIC	AAG	UAG	AUU	ALG	ษเษ	GIA	GIA	GUA	AUU	AAC	uuu	AAG	ULL	300

Leu Thr Phe Lys Glu Ser Met Val Val Val Ala Thr Asn Gly Lys Val

	65					70					75					80				
		AAG	AAG	AGA	CCC		ACT	тта	AGC	CAA		ATC	ACT	CAT	CAT		348			
				Arg													0.0			
		-,-	2,0		85				001	90	501				95	_F				
	CTG	GAG	GCC	ATC		AAT	GAC	TCA	GAG		GAA	ATC	ATC	AAG		AGG	396			
	_			Ile				_						_	_					
				100			•		105					110						
	TCA	TCA	CCT	TTT	AGC	TTC	CTG	AGC	AAT	GTG	AAA	TAC	AAC	TTT	ATG	AGG	444			٠
	Ser	Ser	Pro	Phe	Ser	Phe	Leu	Ser	Asn	Val	Lys	Tyr	Asn	Phe	Met	Arg				
			115					120					125							
	ATC	ATC	AAA	TAC	GAA	TTC	ATC	CTG	AAT	GAC	GCC	CTC	AAT	CAA	AGT	ATA	492			
	Ile	Ile	Lys	Tyr	Glu	Phe	Ile	Leu	Asn	Asp	Ala	Leu	Asn	Gln	Ser	Ile				
		130					135					140								
	ATT	CGA	GCC	AAT	GAT	CAG	TAC	CTC	ACG	GCT	GCT	GCA	TTA	CAT	AAT	CTG	540			
	Ile	Arg	Ala	Asn	Asp	Gln	Tyr	Leu	Thr	Ala	Ala	Ala	Leu	His	Asn	Leu				
	145					150					155					160				
	GAT	GAA	GCA	GTG	AAA	TTT	GAC	ATG	GGT	GCT	TAT	AAĢ	TCA	TCA	AAG	GAT	588			
	Asp	Glu	Ala	Val	Lys	Phe	Asp	Met	Gly	Ala	Tyr	Lys	Ser	Ser	Lys	Asp				
					165					170					175					
	GAT	GCT	AAA	ATT	ACC	GTG	ATT	CTA	AGA	ATC	TCA	AAA	ACT	CAA	TTG	TAT	636			
	Asp	Ala	Lys	Ile	Thr	Val	Ile	Leu		Ile	Ser	Lys	Thr		Leu	Tyr				
				180					185					190						
				CAA													684			
	Val	Inr		Gln	Asp	Glu	Asp		Pro	Val	Leu	Leu		Glu	Met	Pro				
	CAC	A T A	195	A A A	ACC.	ለጥሮ	4C4	200	АСТ	CAC	ACC	MC	205	CTC	TTC	ጥር	722			
				AAA Lys													732			
	GIU	210	110	Lys	ш	116	215	Gly	261	oru	1111	220	Leu	Leu	i ne	I II.				
	TGG		ACT	CAC	GGC	АСТ		AAC	ТАТ	TTC	ACA		GTT	GCC	CAT	CCA	780			
•				His																
	225				•	230	Ť		·		235					240				
	AAC	TTG	TTT	ATT	GCC	ACA	AAG	CAA	GAC	TAC	TGG	GTG	TGC	TTG	GCA	GGG	828			
•	Asn	Leu	Phe	Ile	Ala	Thr	Lys	Gln	Asp	Tyr	Trp	Val	Cys	Leu	Ala	Gly				
•					245					250					255					
	GGG	CCA	CCC	TCT	ATC	ACT	GAC	TTT	CAG	ATA	CTG	GAA	AAC	CAG	GCG		873			
	Gly	Pro	Pro	Ser	Ile	Thr	Asp	Phe	Gln	Ile	Leu	Glu	Asn	Gln	Ala					
				260					265					270						
			GGA (GTCT	CACT	rg to	CTCAC	T		. =							900			
【0093】配列番	号:	4										ジー								
配列の長さ:16																	DNA	A110		
配列の型:核酸															まで	相補的	的で、他の	傾には	13カック	516
鎖の数:二本鎖	~~	•								K	TCGA	が存	在す	る。						
	配列 CCT(יייים	C A													10			
[0004] * 351 * 2			GTC (LA						L	س فيل	ジー	, n ds	邻和			12			
【0094】配列番 配列の長さ:34	万 :	υ															DNA			
配列の長さ:34 配列の型:核酸																	DNA 対で、他の	強にけ	ያ ረ ታላ ኦ ሮ	-34
鎖の数:二本鎖												報: 存在			.	THIT ELL	O C JEEV	**************************************	00 <i>1</i> 1-12) U-\$
グング・一个好	配列	1					•			,-		مُقبرا "ق ا	, 0	• .						
	,,,,,	•																		

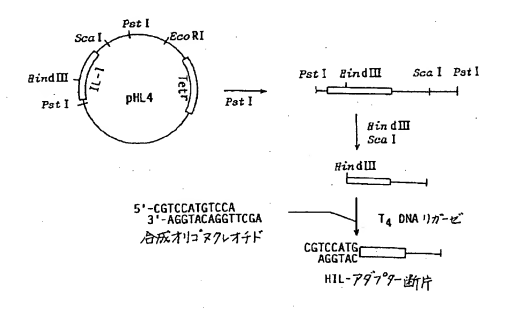
32

AACTAGTACG CAAGTTCACG TAAAAAGGGT AT

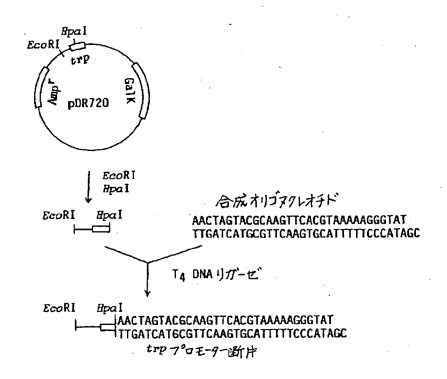
【図面の簡単な説明】

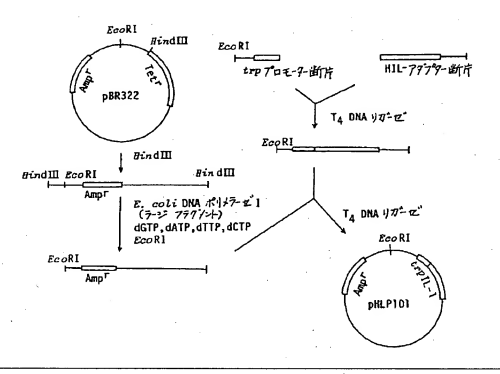
【図1】形質発現ベクターpHLP101の構築工程の一部であり、HIL-アダプター断片の構築を示す。 【図2】形質発現ベクターpHLP101の構築工程の 一部であり、t r pプロモーター断片の構築を示す。 【図3】形質発現ベクターpHLP101の構築工程を示す。

【図1】



【図2】





フロントページの続き